## ⑩ 日本 国 特 許 庁 (JP)

① 特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-33475

@Int, CI, 4

識別記号

**庁内整理番号** 

母公開 昭和63年(1988)2月13日

C 08 L 83/07

LRN 6609-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

❷発明の名称

**軟質シリコーンエラストマー** 

②特 顧 昭62-179243

❷出 顧 昭62(1987) 7月20日

優先権主張

1986年7月22日39西ドイツ(DE)39P3624776.6

70発明者

ディーター・ブロベル

ドイツ連邦共和国デー5000ケルン80・ヤコプーベーメーシ

ユトラーセ 11

人 顧 出命

バイエル・アクチエン

ドイツ連邦共和国レーフェルクーゼン(番地なし)

ゲゼルシヤフト

20代 理 人 弁理士 小田島 平吉

明 繼 書

1. 発明の名称 軟質シリコーンエラストマー

- 2. 特許請求の範囲
- 1. a) 重量で100部の、式:

$$R'$$
  $\begin{bmatrix} R \\ S \\ R \end{bmatrix}$   $i - O$   $\begin{bmatrix} R' \\ R' \end{bmatrix}$ 

式中で、

R及びR'は1~8炭素原子を有するアルキル基、6~9炭素原子を有するアリール基、ビニル基及び3~8炭素原子を有するフルオロアルキル基から成る群から選択し、但し基礎監合体は統計的平均として1分子当り0.5~1.8のビニル基を含有し、

x は重合体の粘度が20℃で0.1~300.000以外であるために十分に大きな数である。

のビニル合有基礎重合体、

b) 重量で0.1~50部の、式:

 $R^{*}_{3}S i O = \begin{bmatrix} R^{*} \\ \vdots \\ S i - O \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} R^{*} \\ \vdots \\ S i - O \end{bmatrix} S i R^{*}_{3}$ 

式中で

R\* は1~8 炭素原子を有するアルキル、6~9 炭素原子を有するアリール又は3~8 炭素原子を有するフルオロアルキルであり、mは少なくとも3であり、且つnとmの合計はシロキサンが25℃において0.005~0.1 パスカル秒の粘度を有するために十分に大きな数である、

の有機水業シロキサン

- c) 1~250ppmの白金触媒、及び
- d)重量で0~200部の充填剤

を含んで成ることを特徴とする、低しみ出し性を 有する軟質シリコーンエラストマーの製造のため の混合物。

2. 加積させる特許額求の範囲第1項記載の混合物。

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、1分子当り2未満のビニル基を有する低ビニル重合体を含有する、窒温において又は 熱を用いて加碗できる白金触媒含有有機ポリシロ キサンに関する。

#### 発明の背景

るモジュラスの低下ばかりでなく、製品の硬さも また著るしく低下することが見出された。

その上、全く予想外なことに、以下に配すような選択した試験条件下のしみ出し挙動が完全に抑制された。概目構造に結合することができない量合体成分の間一の割合が存在している場合にも、このことが該当する。

平均的に単官能性である油は、通常の重合において生じる末端基のラングムな分布のために、25%の非官能性成分をも含有している。これらはn-ヘキサンを用いてエラストマー複合体から完全に抽出することができる。

同一の量の抽出可能成分を有する2つのエラストマー試料の比較は、非反応性シロキサンの網目構造との相溶性が網目に結合する単官能性重合体成分によって明らかに向上すること、及びそのために圧力を加える場合のしみ出しが生じないということを示す。

## 詳報な説明

かくして本発明は:

において不可避の欠点として受け入れられている。

ドイツ特許公告第1、769、537号から公知であるように、特定の充規刑合有水分架橋性シリコーンゴムの100%仲びにおけるモジュラスは、二官能性シロキサン(100%のジメトキシ(メチル)シロキシ末端基)の代りに混合官能性シロキサン(たとえば14%のトリメチルシロキシと86%のジメトキシ(メチル)シロキシ末端基)を使用することによって低下させることができる。生成物の硬さは影響を受けない。

充填剤含有白金触媒添加付加系中で、このような部分的官能性シリコーン油がどのような影響を有しているかは知られていない。この分野の専門家は、ドイツ特許公告第1,769,537号中に記された不利な影響が、選択的に架橋した付加系に移される可能性があることを予想している。

#### 発明の簡単な説明

整くべきことに、付加架橋したシリコーンゴム において、1分子当り2未満のビニル末端基を有 するビニル基合有油を使用するときは、予想され

#### a) 収量で100部の、式

$$R' = \begin{bmatrix} R \\ S \\ R \end{bmatrix} = 0 = R'$$

式中で、

R及びR'は1~8炭素原子を有するアルキル基、6~9炭素原子を有するアリール基、ビニル基及び3~8炭素原子を有するフルオロアルキル基から成るグループから選択し、但し賃合体は1分子当り統計的平均として0.5~1、8のビニル基を含有し、xは重合体の粘度が20℃において0.1~300,000パスカル秒であるように変化する、

のビニル含有基礎重合体、

#### b) 重量で0.1~50部の、式:

$$R^{*}, S \downarrow O = \begin{bmatrix} R^{*} \\ \vdots \\ S \downarrow -O \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^{*} \\ \vdots \\ H \end{bmatrix} S \downarrow R^{*} 3$$

式中で

R"は1~8炭素原子を有するアルキル基又は3~8炭素原子を有するアリール及びフルオロアルキル基であり、

mは3以上であり、且つ

n + m は度合体が 2 5 ℃ において 0 . 0 0 5 ~ 0 . 1 P a · s の 粘度を 有するように 変化する、

#### の有機水素シロキサン

- c) 1~250 ppmの白金鮭鰈、且つまた、必要に応じ、抑制剤、及び

を含有する、付加方法によって架橋させる、ポリシロキサンに基づく、常温において又は熱を用いて加破することができる、白金触媒添加材料に関するものである。

調製した混合物は、処方に応じて、 2 成分成形 材料として、射出成形機中に送入することができ る液状シリコーンゴム又はロール機上で加工する

ルブチン-3-オール-2、エチニルシクロヘキ サノール、テトラメチルテトラビニルシクロテト ラシロキサン又はテトラメチルジビニルジシロキ サンのようなアルコール、が、この目的に対して 適している。

通常の材料、たとえば、50~400m²/gの BET表面積を有する、熱分解法及び沈殿法による微細シリカを充填剤として用いることができる。 このような充填剤は、たとえば、有機けい業化合物を使用して表面変性することができる。変性は、たとえば、水の添加と共に、ヘキサメチルジシラザン又はテトラメチルジビニルシラザンを添加することによって、混合中に行なうこともできる。

たとえば、けいそう土、微粉砕けい砂、チョーク、無定形シリカ又はカーボンブラックを、別の充填剤として使用することができる。

本発明による材料は、以下に概略的に記す一般的具体例によって調製することができる。

充填剤を、場合によってはジシラザンと水の添加及び加熱と共に、ビニル含有基礎項合体中に均

ための間体ゴムとして加工することができる。これらの方法によって製造した軟質エラストマー部分は、シリコーンフォームの代りに用いることができ、なかでも、このような混合物による低ショア硬さのシーリング要素は圧力を加える場合にも不都合な油のしみ出しを示すことがない。

高い強度値の必要がない場合は、1以下のショ ア硬さを有する極度まで軟質のエラストマーを調 塑することができる。

出発成分a)及びb)は、通常の、たとえばドイツ特許公告第3.139,316号中に記すもののような、一般に公知の材料である。混合末端停止は、純二官能性末端停止剤の混合物の添加によって、速成することができる。

P t 触媒、特に配位子としてビニルシロキサンを有するP t (O)錯体は、付加架機系に対して一般的に用いられるものである。

場合によっては、抑制剤の添加によって、室温 における架積反応を遅延させることが必要な場合 もある。アセチレン化合物、たとえば、2-メチ

一に分散させ、次いでSiH含有ポリシロキサン、 白金触媒及び抑制剤と混合する。この混合物を室 温に保つことによって又は加熱によって加硫する。

本発明を以下の実施例に従って、さらに詳細に 説明する(都数は、他のことわりがない限りは、 重量による部数を表わす)。

#### 実施例 1

40 Pa・sの粘度を有するジメチルビニルシロキシ末端ボリジメチルシロキサン(A)100部を、これまぜ機中で、7部のヘキサメチルジシラザンと4部の水を混合し、次いで、熱分解法を がいた、300m²/gのBET表面積を有するシリカ37部と共に、これまぜることによってもりかるが表して、 法閉したこれまぜ機中で1.5時間がきまぜたのち、水及び過剰の仕込み剤の残留物を、真空下に160℃で除去する。混合物を1.5時間がある。混合物を490部の重合体A、40Pa・cの粘度を有する112部のトリメチルシロキサン(B) 4mmolの

SiH/gを含有し且つ0.02Pa・sの粘度を 有する6 のトリメチルシロキシ末端ポリジメチ ルシロキサン(D)、0.02部の白金とテトラ メチルテトラビニルシクロテトラシロキサンの錯 体化合物(白金含量: 重量で15%)及び0.2 部の2-メチルブチン-3-オール-2と混合し て、175℃で10分間加減する。

# 吳旗例 2

重合体(A)及び(B)の代りに60モル%の ジメチルピニルシロキシ末端及び40モル%のト リメチルシロキシ末端度合体(C)を使用して、 実施例1を繰返す。この重合体は末端蓋のランダ ムな分布を有しており、すなわち、16%の分子 が非官能性である。それ故、実施例2中の重合体 混合物は16%の非官能性重合体Bを含有する。 実施例 3

重合体Cの代りに50モル%のジメチルビニルシロキシ末増と50モル%のトリチルシロキシ末増重合体(D)を用いて、実施例2を繰返す。

- 100部の重合体A
  - 7都のヘキサメチルジシラザン
  - 4 部の水
  - 3 7 部の熱分解シリカ (3 0 0 m²/g)
- 250部の重合体B
- 2.2 部の架構剤 D

6 ppmのP t 鎖体としてのP t

240ppmの2-メチルブチン-3-オール-2

### 加競物の物理的性質

	実施例1	実施例2	実施例8
硬さ(ショアA)	12	<1	< 1
100%モジュラス(MPa)	0.2	0.04	0.05
* 実施例2の機械的性質	質は、きわ	めて高い非	智能
性重合体(B)の用量	を用いて収	得すること	がで
きる。しかしながら、	加破物は受	容し蠢い高	いし
み出し性を示す。			
被抽出性成分及びしみ	出し性		
被抽出性成分は、小	片に切った	5gのエラン	スト
マー板 (厚さ:2 mm)	を沸とうn	-ヘキサン	中に
4時間浸漬することに、	よって概定	した。ヘキ	サン

### 夹施例 4

実施例1において記したようにして、こねまぜ 機中で下記の成分の混合物を調製し、次いで17 5でにおいて10分間加硫する:

- 100部の重合体A
  - 8部のヘキサメチルジシラザン
  - 4部の水
  - 4 0 部の熱分解シリカ (3 0 0 m²/y)
  - 23部の重合体 B
- 17部の重合体A
  - 2 部の架構剤 D
- 1 OppeのPt錯体としてのPt
- 400ppmの2-メチルブチン-3-オール-2

### **実施例** 5

重合体AとBの混合物の代りに重合体Cを使用 して、実施例4を繰返す。

#### 実施例 6

実施例1中に配すようにして、こねまぜ機中で 下配の成分の混合物を調製し、次いで175℃に おいて10分間加破する:

海液から分離し、100℃で溶剤を蒸発させた 及 留物の使用したエラストマーに対する重量比を求 めた。

しみ出し性の測定には、下記の寸法を有する円 筒形試料片を用いた。

高さ: 6 \*\*\*

直径:12==

この試料片を24時間の試験時間にわたって吸 取紙に対して押し付けて、25%だけ変形させた。 8\* 生じた油点の寸法を用いてしみ出し性を評価した。

			評 値
袖。	点なし		: 0
油。	点直径	≤ 1	2 ma : -
		> 1	2 **:
<b>突施例番号</b>	被抽出分(重量9	6)	しみ出し性
1	1 4		-
2	1 3		0(しみ出しなし)
3	18		0 ( # )
4	1 2		
5	1 2		0(しみ出しなし)
6	6 3		

# 特開昭63-33475 (5)

\*圧力を加えなくてもエラストマーから油がしみ 出した。

特許出願人 バイエル・アクチェンゲゼル

代理 人 弁理士 小田島 平 吉